

Pakendi infoleht: teave patsiendile

Paxlovid 150 mg + 100 mg õhukese polümeerikattega tabletid nirmatrelviir (*Nirmatrelvirum*) + ritonaviir (*Ritonavirum*)

▼ Sellele ravimile kohaldatakse täiendavat järelvalvet, mis võimaldab kiiresti tuvastada uut ohutusteavet. Te saate sellele kaasa aidata, teatades ravimi kõigist võimalikest kõrvaltoimetest. Kõrvaltoimetest teatamise kohta vt lõik 4.

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Paxlovid ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Paxlovidi võtmist
3. Kuidas Paxlovidi võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Paxlovidi säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Paxlovid ja milleks seda kasutatakse

Paxlovid sisaldab kahte toimeainet nirmatrelviiri ja ritonaviiri kahes erinevas tabletis. Paxlovid on viirusvastane ravim, mida kasutatakse COVID-19-ga täiskasvanutel, kes ei vaja lisahapnikku ja kellel on suurenenud risk raske haiguse tekkeks.

COVID-19 põhjustab viirus, mida nimetatakse koroonaviiruseks. Paxlovid peatab viiruse paljunemise rakkudes, peatades seega viiruse paljunemise organismis. See võib aidata teie organismil viirusnakkusest kiiremini üle saada ning ennetada haiguse raskeks muutumist.

Kui pärast 5 päeva möödumist teie sümptomid süvenevad või ei leevene, peate võtma ühendust arstiga.

2. Mida on vaja teada enne Paxlovidi võtmist

Paxlovidi ei tohi võtta

- kui olete nirmatrelviiri, ritonaviiri või Paxlovidi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui võtate mõnda järgnevalt loetletud ravimiteid. Paxlovidi võtmine koos nende ravimitega võib põhjustada tõsiseid või eluohtlikke kõrvaltoimeid või mõjutada Paxlovidi toimimist:
 - alfusosiin (kasutatakse suurenenud eesnäärme sümptomite raviks);
 - ranolasiin (kasutatakse kroonilise rindkerevalu (stenokardia) raviks);
 - dronedaroon, propafenoon, kinidiin (kasutatakse südamehaiguste raviks ja südame rütmihäirete korrigeerimiseks);
 - rifampitsiin, rifapentiin (kasutatakse bakteriaalsete infektsioonide raviks);
 - apalutamiid, ensalutamiid, neratiniib, venetoklaks (kasutatakse vähkkasvaja raviks);
 - karbamasepiin, fenobarbitaal, fenütoiin, primidoon (kasutatakse krampihoogude ennetamiseks ja raviks);
 - kolhitsiin (kasutatakse podagra raviks);

- terfenadiin (kasutatakse allergiate raviks);
- karipraasiin ja lurasidoon (kasutatakse skisofreenia raviks);
- pimosiid, kvetiapiin (kasutatakse skisofreenia, bipolaarse häire, raske depressiooni ja ebatavaliste mõtete või tunnete raviks);
- silodosiin (kasutatakse eesnäärme suurenemise sümptomite raviks);
- eplerenoon ja ivabradiin (kasutatakse südame ja/või veresoontega seotud probleemide raviks);
- dihidroergotamiin, ergotamiin (kasutatakse migreenitüüpi peavalu leevendamiseks);
- ergonoviin ja metüülergonoviin (kasutatakse sünnituse või abordi järgselt tekkida võiva ülemäärase verejooksu peatamiseks);
- tsisapriid (kasutatakse teatud seedehäirete leevendamiseks);
- naistepuna (*Hypericum perforatum*) (depressiooni ja ärevuse ravis kasutatav taimne preparaat);
- voklosporiin (kasutatakse immuunsüsteemi häirete raviks);
- lovastatiin, simvastatiin, lomitapiid (kasutatakse vere kolesteroolisisalduse vähendamiseks);
- eletriptaan (kasutatakse migreenitüüpi peavalu leevendamiseks);
- lumakaftoor/ivakaftoor (kasutatakse tsüstilise fibroosi korral);
- finerenoon (kasutatakse 2. tüüpi suhkurtõvega seostatud kroonilise neeruhaiguse raviks);
- naloksegool (kasutatakse opioidist tingitud kõhukinnisuse raviks);
- avanafiil, vardenafiil (kasutatakse erektsioonihäirete (ehk impotentsuse) raviks);
- sildenafil, tadalafil (kasutatakse erektsioonihäirete (ehk impotentsuse) raviks või pulmonaalse arteriaalse hüpertensiooni (kõrge vererõhk kopsuarterites) raviks);
- kloorasepaat, diasepaam, estasolaam, flurasepaam, triasolaam, suukaudne midasolaam (kasutatakse ärevuse ja/või unehäirete leevendamiseks);
- tolvaptaan, mida kasutatakse hüponatreemia (vere väikese naatriumisisalduse) raviks.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Allergilised reaktsioonid

Paxlovidi võtvatel inimestel võivad ka pärast ainult 1 annuse manustamist tekkida allergilised reaktsioonid, sh rasked allergilised reaktsioonid (mida nimetatakse anafülaksiaks) ja tõsised nahareaktsioonid (mida nimetatakse toksiliseks epidermise nekrolüüsiks ja Stevensi-Johnsoni sündroomiks). Lõpetage Paxlovidi võtmine ja võtke kohe ühendust oma arstiga, kui teil tekib mõni järgmistest allergilise reaktsiooni sümptomitest:

- neelamis- või hingamisraskused;
- keele-, suu- ja näoturset;
- pitsitustunne kurgus;
- häälekähedus;
- sügelus;
- nahalööve;
- punetav ja valulik nahk;
- villid ja naha koorumine;
- villid või haavandid suuõõnes või huultel.

Maksahaigus

Teatage oma arstile, kui teil on või on olnud maksahaigus. Ritonaviiri manustavatel patsientidel on esinenud maksaensüümide aktiivsuse häireid, hepatiiti ja kollatõbe.

Neeruhaigus

Teatage oma arstile, kui teil on või on olnud neeruhaigus.

Kõrge vererõhk

Teatage oma arstile, kui teil on kõrge vererõhk. Enne Paxlovidi võtmist ja selle ravimi võtmise ajal peab arst võib-olla kontrollima teie vererõhku. Paxlovidi võtvatel inimestel, eriti eakamatel, on teatatud kõrgest vererõhust.

HIV-1 ravimiresistentsuse tekkerisk

Kui teil on ravimata või ravile allumatu HIV-nakkus, võib Paxlovid põhjustada olukorra, kus mõned HIV-ravimid ei toimi tulevikus nii hästi.

Lapsed ja noorukid

Ärge andke Paxlovidi alla 18-aastastele lastele ja noorukitele, sest lastel ja noorukitel ei ole Paxlovidi uuritud.

Muud ravimid ja Paxlovid

On ka teisi ravimeid, mille võtmine koos Paxlovidiga võib olla vastunäidustatud. Teatage oma arsti(de)le või apteekrile, kui te võtate või olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes teisi ravimeid:

- vähivastased ravimid, nagu afatiniib, abematsikliib, tseritiniib, dasatiniib, enkorafeniib, fostamatiniib, ibrutiniib, ivosideniib, nilotiniib, vinblastiin ja vinkristiin;
- vere vedeldamiseks kasutatavad ravimid (antikoagulandid), nt varfariin, rivaroksabaan, dabigatraan ja apiksabaan;
- krampide raviks kasutatavad ravimid, nagu divalproeks, lamotrigiin ja klonasepaam;
- suitsetamisest loobumiseks kasutatavad ravimid, nt bupropioon;
- allergiate raviks kasutatavad ravimid, nagu feksofenadiin ja loratadiin;
- seennakkuste raviks kasutatavad ravimid (seenevastased ravimid), nagu itrakonasool ja vorikonasool;
- ravimid, mida kasutatakse Cushingi sündroomi raviks (kui organism toodab liiga palju kortisooli), nt ketokonasooli tabletid;
- HIV-nakkuse raviks kasutatavad ravimid, nagu efavirens, maravirok, raltegraviir, zidovudiin ja biktegraviir/emtritsitabiin/tenofoviir;
- nakkuste raviks kasutatavad ravimid (nt antibiootikumid ja mükobakteritevastased ravimid), nagu atovakvoon, klaritromütsiin, erütromütsiin, fusidiinhape (suukaudne või intravenoosselt manustatav), bedakviliin, rifabutiin, delamaniid ja sulfametoksasool/trimetoprim;
- skisofreenia ja ebatavaliste mõtete või tunnete raviks kasutatavad ravimid, nagu klosapiin;
- psüühika- või meeleoluhäirete raviks kasutatavad ravimid, nagu haloperidool, risperidoon ja tioridasiin;
- ravimid, mida kasutatakse kõrge vererõhu raviks kopse varustavates veresoontes, nagu bosentaan ja riotsiguaat;
- kõrge vererõhu (hüpertensiooni) raviks kasutatavad ravimid, nagu amlodipiin, diltiaseem, felodipiin, lerkanidipiin, nikardipiin, nifedipiin ja verapamiil;
- ravimid, mida kasutatakse südame ja/või veresoontega seotud probleemide raviks, nagu aliskireen, tikagrelor, tsilostasool ja klopidogreel;
- südamehaiguste raviks ja ebaregulaarsete südamelöökide korrigeerimiseks kasutatavad ravimid, nagu digoksiin, amiodaroon, flekainiid ja disopüramiid;
- tsüstilise fibroosi raviks kasutatavad ravimid, nagu ivakaftoor, eleksakaftoor/tesakaftoor/ivakaftoor ja tesakaftoor/ivakaftoor;
- suhkurtõve raviks kasutatavad ravimid, nagu saksagliptiin;
- C-hepatiidi viirusinfektsiooni raviks kasutatavad ravimid, nagu glekapreviir/pibrentasviir ja sofosbuviir/velpatasviir/voksilapreviir;
- vere kolesteroolisisaldust vähendavad ravimid, nagu atorvastatiin, fluvastatiin, pravastatiin ja rosuvastatiin;
- migreenitüüpi peavalude raviks kasutatavad ravimid, nagu rimegepant;
- uriinipidamatuse raviks kasutatavad ravimid, nagu darifenatsiin ja solifenatsiin;
- vaimse tervise probleemide raviks kasutatavad ravimid, nagu aripiprasool ja brekspiprasool;
- immuunsüsteemi pärssimiseks kasutatavad ravimid, nagu tsüklosporiin, everoliimus, siroliimus ja takroliimus;
- autoimmuunhaiguste, sealhulgas reumaatiline artriit, psoriaatiline artriit või haavandiline koliit, raviks kasutatavad ravimid, nagu tofatsitiniib ja upadatsitiniib;
- tugeva valu raviks kasutatavad ravimid, nagu morfiin, fentanüül, oksükodoon, metadoon, buprenorfiin, teised morfiinitaolised ravimid, petidiin ja piroksikaam;

- rahustite, und tekitava toimega ravimite ja uinutitena kasutatavad ravimid, nagu alprasolaam, buspiroon ja zolpideem;
- tähelepanuhäire või narkolepsiana tuntud unehäire raviks kasutatavad ravimid, nagu amfetamiinid;
- steroidid, sealhulgas põletiku raviks kasutatavad kortikosteroidid, nagu budesoniid, deksametasoon, flutikasoon, prednisoloon ja triamtsinoloon;
- ravimid, mida kasutatakse astma või teiste kopsudega seotud probleemide, nt kroonilise obstruktiivse kopsuhaiguse (KOK) raviks, nagu salmeterool ja teofülliin;
- depressiooniravimid, nagu amitriptüliin, fluoksetiin, imipramiin, nortriptüliin, paroksetiin ja sertraliin;
- kilpnäärmehormoonide asendusraviks kasutatavad ravimid, nagu levotüroksiin;
- eesnäärme suurenemise sümptomite raviks kasutatavad ravimid, nagu tamsulosiin;
- ükskõik milline järgmistest ravimitest:
 - etүнүүлöstradiooli sisaldav suukaudne rasestumisvastane vahend või plaaster, mida kasutatakse raseduse vältimiseks;
 - süstitav midasolaam (kasutatakse sedatsiooniks (teadvusel, kuid väga lõdvestunud rahulik seisund või uimasus meditsiinilise uuringu või protseduuri ajal) või anesteesiaks).

Paljudel ravimitel võib tekkida koostoime Paxlovidiga. **Kirjutage oma ravimite nimed üles, et saaksite arsti(de)le või apteekrile näidata.** Ärge alustage uue ravimi võtmist ilma arsti(de)le teatamata. Arst(id) ütleb (ütlevad) teile, kas Paxlovidi võtmine koos teiste ravimitega on ohutu.

Rasedus ja imetamine

Kui te olete rase või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arstiga.

Ei ole piisavalt andmeid, et olla kindel, kas Paxlovid on raseduse ajal kasutamiseks ohutu. Kui te olete rase, ei ole Paxlovidi kasutamine soovitatav, välja arvatud juhul, kui teie kliiniline haigusseisund seda nõuab. Ettevaatusabinõuna on Paxlovidi võtmise ajal ja 7 päeva pärast ravi lõpetamist soovitatav hoiduda seksuaalvahekorrrast või kasutada rasestumisvastaseid vahendeid. Kuna Paxlovid võib vähendada hormonaalsete rasestumisvastaste ravimite toimet, on soovitatav kasutada kondoomi või mõnda muud mittehormonaalset rasestumisvastast meetodit. Teie arst annab teile nõu rasestumisvastaste meetmete ja nende kasutamise kestuse kohta.

Väike kogus Paxlovidi eritub rinnapiima. Ettevaatusabinõuna ei tohi te last rinnaga toita Paxlovidi võtmise ajal ja 48 tundi pärast Paxlovidiga ravi lõpetamist.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Paxlovid ei mõjuta eeldatavasti autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimet.

Paxlovid sisaldab laktoosi

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne selle ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

Paxlovid sisaldab naatriumi

Nirmatrelviiri ja ritonaviiri tabletid sisaldavad kumbki vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi annuses, see tähendab põhimõtteliselt „naatriumivaba“.

3. Kuidas Paxlovidi võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Paxlovid koosneb kahest ravimist: nirmatrelviir ja ritonaviir. Soovitatav annus on 2 tabletti nirmatrelviiri (roosa tablett) ja 1 tablett ritonaviiri (valge tablett) suu kaudu kaks korda ööpäevas (hommikul ja õhtul).

Ravikuur kestab 5 päeva. Iga annuse puhul tuleb võtta kõik 3 tabletti korraga.

Kui teil on neeruhaigus, pidage Paxlovidi sobiva annuse osas nõu oma tervishoiutöötajaga.

Tabletid tuleb tervena alla neelata. Tablette ei tohi närida, katki murda ega purustada. Paxlovidi võib võtta koos toiduga või ilma.

Kui te võtate Paxlovidi rohkem, kui ette nähtud

Kui te võtate liiga palju Paxlovidi, helistage oma tervishoiutöötajale või pöörduge viivitamatult lähima haigla erakorralise meditsiini osakonda.

Kui te unustate Paxlovidi võtta

Kui teil jääb Paxlovidi annus võtmata ja tavapärase annuse võtmise ajast on möödunud kuni 8 tundi, võtke see kohe, kui see teile meelde tuleb. Kui annuse tavapärasest võtmise ajast on möödunud rohkem kui 8 tundi, jätke annus vahele ja võtke järgmine annus tavapärasel ajal. Ärge võtke korraga kahte Paxlovidi annust.

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

Kui te lõpetate Paxlovidi võtmise

Isegi kui tunnete end paremini, ärge lõpetage Paxlovidi võtmist enne, kui olete arstiga nõu pidanud.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Sage: võib esineda kuni ühel inimesel 10-st

- kõhulahtisus;
- oksendamine;
- iiveldus;
- maitsetundlikkuse muutused (nt metalne, mõru maitse);
- peavalu.

Aeg-ajalt: võib esineda kuni ühel inimesel 100-st

- allergilised reaktsioonid;
- kõrge vererõhk;
- kõhuvalu;
- lihasevalu;
- nahalööve (teatatud ka kui osa allergilisest reaktsioonist).

Harv: võib esineda kuni ühel inimesel 1000-st

- rasked allergilised reaktsioonid, mida nimetatakse anafülaksiaks (nt keele-, suu- ja näoturse; neelamis- või hingamisraskus; pitsitustunne kurgus või häälekähedus);
- tõsised nahareaktsioonid, mida nimetatakse toksiliseks epidermise nekrolüüsiks ja Stevensi-Johnsoni sündroomiks (nt punetav ja valulik nahk, villid ja naha koorumine, villid või haavandid suuõõnes või huultel);
- üldine halb enesetunne;
- sügelus (teatatud ka kui osa allergilisest reaktsioonist).

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Paxlovidi säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil või blistril pärast „EXP“.
Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Paxlovid sisaldab

- Toimeained on nirmatrelviir ja ritonaviir.
 - Üks nirmatrelviiri roosa õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 150 mg nirmatrelviiri.
 - Üks ritonaviiri valge õhukese polümeerikattega tablett sisaldab 100 mg ritonaviiri.
- Nirmatrelviiri tableti teised koostisosad on mikrokristalliline tselluloos, laktoosmonohüdraat (vt lõik 2, „Paxlovid sisaldab laktoosi“), naatriumkroskarmelloos, kolloidne veevaba ränidioksiid ja naatriumstearüülumaraat (vt lõik 2, „Paxlovid sisaldab naatriumi“). Õhuke polümeerikate sisaldab hüpromelloosi, titaandioksiidi, makrogooli/polüetüleenglükooli ja punast raudoksiidi.
- Ritonaviiri tableti teised koostisosad on kopovidoon, sorbitanlauraat, kolloidne veevaba ränidioksiid, kaltsiumvesinikfosfaat, naatriumstearüülumaraat. Õhuke polümeerikate sisaldab hüpromelloosi, titaandioksiidi, makrogooli/polüetüleenglükooli, hüdroksüpropüütselluloosi, talki, kolloidset veevaba ränidioksiidi ja polüsorbaat 80.

Kuidas Paxlovid välja näeb ja pakendi sisu

Paxlovidi õhukese polümeerikattega tabletid on pakitud karpidesse, karbis on viis ööpäevase annusega blistrit, kokku 30 tabletti.

Ühes ööpäevase annusega blistris on neli nirmatrelviiri tabletti (iga tablett 150 mg) ja kaks ritonaviiri tabletti (mõlemad tabletid 100 mg), blistrile on märgitud, millised tabletid tuleb võtta hommikul ja millised õhtul (päikese ja kuu sümbolid).

Nirmatrelviiri 150 mg õhukese polümeerikattega tablett on roosa ovaalne tablett, mille ühel küljel on pime trükk „PFE“ ja teisel küljel „3CL“.

Ritonaviiri 100 mg õhukese polümeerikattega tablett on valge kuni valkjas kapslikujuline tablett, mille ühel küljel on pime trükk „H“ ja teisel küljel „R9“.

Müügiloa hoidja

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Brüssel
Belgia

Tootja

Pfizer Italia S.r.L.
Localita Marino del Tronto
63100 Ascoli, Piceno
Itaalia

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:
Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal
Tel: +372 666 7500

Infoleht on viimati uuendatud 10.2024.

Kui soovite tutvuda pakendi infolehega mõnes teises keeles, skaneerige mobiilseadmega koodi.



URL: <https://pfi.sr/c19oralrx>

Muud teabeallikad

Täpne teave selle ravimi kohta on Euroopa Ravimiameti kodulehel: <https://www.ema.europa.eu>.

See infoleht on kõigis EL/EMPi keeltes Euroopa Ravimiameti kodulehel.